

Title (en)

Process for the preparation of N-hydroxypyrazoles.

Title (de)

Verfahren zur Herstellung von N-Hydroxypyrazolen.

Title (fr)

Procédé de préparation de pyrazoles N-hydroxyliques.

Publication

EP 0347689 A1 19891227 (DE)

Application

EP 89110557 A 19890610

Priority

DE 3820739 A 19880618

Abstract (en)

Process for the preparation of N-hydroxypyrazoles of the general formula I <IMAGE> in which R<1>, R<2> and R<3> can be identical or different and can denote hydrogen or halogen, which is characterised in that pyrazoles of the general formula II <IMAGE> in which the radicals R<1>, R<2> and R<3> have the meaning given in formula I, are reacted with an aliphatic or aromatic peroxocarboxylic acid, preferably in the presence of 0 to 15 mol of an alkali metal or alkaline earth metal hydroxide or carbonate, such that the reaction temperature is between -5 DEG C and 60 DEG C. <??>The reaction can be carried out in water as the solvent or in a 2-phase system composed of water and an only poorly water-miscible inert organic solvent, optionally in the presence of a suitable phase transfer catalyst. The peroxocarboxylic acid can be prepared before the reaction in a reaction mixture of H₂O₂, carboxylic acid halide or a carboxylic acid anhydride or employed in the form of an alkali metal or alkaline earth metal salt.

Abstract (de)

Verfahren zur Herstellung von N-Hydroxypyrazolen der allgemeinen Formel I <IMAGE> in der R¹, R² und R³ gleich oder verschieden sein können und Wasserstoff oder Halogen bedeuten können, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Pyrazole der allgemeinen Formel II <IMAGE> in der die Reste R¹, R² und R³ die in Formel I angegebene Bedeutung haben, vorzugsweise in Gegenwart von 0 bis 15 mol eines Alkali- oder Erdalkalihydroxides oder -carbonates, mit einer aliphatischen oder aromatischen Peroxocarbonsäure so umsetzt, daß die Reaktionstemperatur zwischen -5°C und 60°C liegt. Die Umsetzung kann in Wasser als Lösungsmittel oder in einem 2-Phasen-System aus Wasser und einem mit Wasser nur schlecht mischbaren inerten organischen Lösungsmittel, ggf. in Gegenwart eines geeigneten Phasentransferkatalysators durchgeführt werden. Die Peroxocarbonsäure kann vor der Reaktion im Reaktionsgemisch aus H₂O₂ Carbonsäurehalogenid oder einem Carbonsäureanhydrid hergestellt oder in Form eines Alkali- oder Erdalkalisalzes eingesetzt werden.

IPC 1-7

C07D 231/16

IPC 8 full level

C07D 231/12 (2006.01); **C07D 231/16** (2006.01); **C07D 521/00** (2006.01)

CPC (source: EP US)

C07D 231/12 (2013.01 - EP US); **C07D 231/16** (2013.01 - EP US); **C07D 233/56** (2013.01 - EP US); **C07D 249/08** (2013.01 - EP US)

Citation (search report)

- [AD] DE 3031385 A1 19820408 - BASF AG [DE]
- [AD] EP 0215380 A1 19870325 - BASF AG [DE]
- [AD] DE 3409317 A1 19850919 - BASF AG [DE]
- [AD] HOUBEN-WEYL: "Methoden der Organischen Chemie", Band X/1, 1971, Teil 1, Nr. B34100, Seiten 1135-1137, herausgegeben von E. Müller, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, DE; "Stickstoff-Verbindungen I"
- [AD] THE JOURNAL OF ORGANIC CHEMISTRY, Band 34, Nr. 1, Januar 1969, Seiten 187-194, Easton, US; J.P. FREEMAN et al.: "The nitrosation of alpha,beta-unsaturated oximes. IV. The synthesis and structure of 3,4-diazacyclopentadienone derivatives"

Cited by

EP0567827A1; CN1043885C; EP0420092A1; US5112985A; EP0347676B1

Designated contracting state (EPC)

BE CH DE FR GB LI NL

DOCDB simple family (publication)

EP 0347689 A1 19891227; EP 0347689 B1 19930922; DE 3820739 A1 19891221; DE 58905664 D1 19931028; JP 2683106 B2 19971126; JP H0240366 A 19900209; US 4945167 A 19900731

DOCDB simple family (application)

EP 89110557 A 19890610; DE 3820739 A 19880618; DE 58905664 T 19890610; JP 15067389 A 19890615; US 36704789 A 19890616